

(11)Publication number:

62-000663

(43)Date of publication of application: 06.01.1987

(51)Int.CI.

F02N 11/08 F02P 15/12

(21)Application number: 60-139643

(71)Applicant: MITSUBISHI ELECTRIC CORP

(22)Date of filing:

26.06.1985

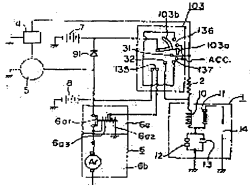
(72)Inventor: YABUNAKA KIYOSHI

(54) ENGINE STARTER

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the reliability of starting function and reduce power loss by interconnecting directly a large capacity battery, an alternator and a starting motor while connecting a diode to flow current from the large capacity battery to a small capacity one.

CONSTITUTION: A circuit of a battery 7- a movable contact plate 103b- an ignition circuit 1 is completed in starting an engine to operate the ignition circuit with a small capacity battery 7. Simultaneously, in a closed circuit of a starting battery 8- a contact 6a1- a starting motor 6b- earth, current is supplied from the large capacity starting battery 8 to the starting motor 6b. After starting the engine, a starting contact 135 is opened, and an accessory circuit 137 is closed to be connected to the starting battery 8 so that an ignition terminal 31 is connected to the small capacity battery 7. Thus, the ignition circuit 1 is connected (through a diode 91) to the battery 7 and an alternator 5 through an external resistance 2 to run the engine continuously.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

BEST AVAILABLE COPY

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲日本国特許庁(JP)

00特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60 - 139643

MInt Cl.4

識別記号

广内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)7月24日

C 07 C 57/03

23/44

8318-4H

8318-4H 7624-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

// B 01 J

オレフインのα,βー不飽和カルボン酸への酸化に於ける増加した

選択性

顧 昭59-256603 创特

願 昭59(1984)12月6日 20世

優先権主張

❷1983年12月7日❸米国(US)⑨559055

發1984年10月29日發米国(US)愈664562

明 79発

スルド

アメリカ合衆国19064ペンシルバニア州スプリングフィー

ルド スプリングフィールドロード 201 ダブリュー

明 砂発

ジエームズ

アメリカ合衆国19086ペンシルバニア州ワリンフォード

クーパー ドライブ 211

の出 顧 人

サンテック インコー

アメリカ合衆国ペンシルバニア州19103フイラデルフイア

ポレーテッド

イオンズ

マーケットストリート 1801

の代・理 人

弁理士 佐々井 弥太郎

外1名

オレフィンのα、β-不飽和カ 1. 発明の名称 ルポン酸への酸化 に於ける増加した選択性

2. 特許請求の範囲

1. 活性化パラジウム金属触媒の存在下で、各々 約 1.5 存量%を越えない量の表面活性剤及び共表 面活性剤(コサー ファクタント)からなる表面括 性剤系を含有する液体媒体中で、空気又は酸素と 混合された Ca~ Caオレフィンを酸化すること からなり、上記触媒が上記彼体媒体中で支持され たパラジウム金属触媒を上記の又は上記と異なる Cg ~ Cg オレフィンと、少なくとも約 60 ℃の 温度で少なくとも約 10 分間実質的に酸素の非存 在下に於いて接触させることによって活性化され ているものである、又はこの活性化を行なった後 上記酸化を行なう、α、β-不飽和カルボン酸の 製造方法.

2. 活性化パラジウム金属触媒の存在下で、各々 約 1.5容量%を越えない量の表面括性剤及び共表 面括性剤 (コサーファクタント) からなる 表面 活

性剤系を含有する液体媒体中で、空気又は酸素と 混合された Ca~ Caオレフィンを酸化すること からなり、上記触媒が上記彼体媒体中で支持され たパラジウム金属触媒を上記 C3~ C8 オレフィ ンと、少なくとも約 80 ℃の温度で少なくとも約 10 分間実質的に酸素の非存在下に於いて接触さ せることによって活性化されているものである。 α、βー不飽和カルボン散を製造する特許請求の 範囲第1項に記載の方法。

3. 触媒が本質的に酸素の非存在下で活性化され る特許請求の範囲第2項に記載の方法。

4. 触媒が上記オレフィンとの連続的な接触によ って活性化状態に保たれる特許請求の範囲第2項

5. オレフィンがプロピレンであり、カルボン酸 がフクリル酸である特許請求の範囲第2項に記載

6. オレフィンがイソアチレンでありカルボン酸 がメタクリル酸である特許請求の範囲第2 頃に記 载の方法。

7. オレフィン がアテン-1 であり、カルボン酸がクロトン酸である特許請求の範囲第2 項に記載の方法。

8 酸化が上記 α, β-不飽和カルボン酸を生成するのに必要 と される化学量論量のオレフィン及び酸素と共に実施される特許請求の範囲第2項に記載の方法。

9. パラジウム 金属のための支持体が炭素又はアルミナである特許請求の範囲第2項に記載の方法。10. 触媒が上記 オレフィンの約 1~100 気圧の圧力下に上記オレフィンで活性化される特許請求の・範囲第2項に記載の方法。

ii. 触媒が上記オレフィンで約 60 ℃~150 ℃の 温度で少なくとも約 10 ~120 分間活性化される 特許請求の範囲第2 項に記載の方法。

12. 酸化が少なくとも約 25 ℃で行なわれる特許 請求の範囲第2 項に記載の方法。

13. 衷面活性剤系が第2級アルコールの C14 ~ C17 アルキルサルフォネートのアルカリ金属塩、 及び第2級アチルアルコールとを含む特許誘求の 範囲第2項に記載の方法。

14. 表面括性耐系がドデシル破骸ナトリウム及び n・又は t・プチルアルコールからなる特許額水 の範囲第2項に記載の方法。

15. 液体媒体中の表面活性剤及び共表面活性剤の量が夫々約 0.1~1.5 容量%である特許請求の範囲第2 項に記載の方法。

16. 活性化パラジウム金属触媒の存在下で、各々約 1.5容量%を終えない量の表面活性形及び共表面活性剤(コサーファクタント)からなる表面活性剤系を含有する液体媒体中で、空気化することとからなり、上記触媒を異なる Ca~ Ce オレフィンと、少なくとも約 80 での温度で少なくともか 10 分間実質的に酸性化されているものである、2 の一不飽和力ルポン酸を製造する特許請求の発明第1項に記載の方法。

17. 触媒が本質的に酸素の非存在下で活性化され

る特許研求の範囲第18項に記載の方法。

18. 触機が酸化される上記オレフィンとの連続的な接触によって活性化状態に保たれる特許請求の範囲第16項に記載の方法。

19. 触媒が上記オレフィンの約 1~100 気圧の圧力下に上記オレフィンで活性化される特許請求の発囲第16項に記載の方法。

20. 触媒が上記オレフィンで約 80 ℃~150 ℃の温度で少なくとも約 10 ~120 分間活性化される 特許請求の範囲第18項に記載の方法。

応するカルボン酸に酸化することからなるα,β - 不飽和カルボン酸を製造する特許請求の範囲第 1 項に記載の方法。

22. 触媒が本質的に酸素の非存在下で活性化される特許研求の範囲第21項に記載の方法。

23. 触媒が上記オレフィンとの連続的な接触によって活性化状態に保たれる特許請求の範囲第21項に記載の方法。

24. 触媒が上記オレフィンの約 1~100 気圧の圧力下に上記オレフィンで活性化される特許請求の範囲第21項に記載の方法。

25. 触媒が上記オレフィンで約 60 ℃~150 ℃の 温度で少なくとも約 10 ~120 分間括性化される 特許請求の範囲第21項に記載の方法。

26. オレフィンがプロビレンであり、カルボン酸がアクリル酸である特許 請求の 範囲 第 21項 に 記 数の方法。

27. オレフィンがイソプチレンでありカルボン酸がメタクリル酸である特許研求の配因第21頃に記載の方法。

28. オレフィンが プテント あり、カルボン酸がクロトン酸である特許額求の範囲第21項に記載の方法。

29. 酸化が上記 α 、 ρ - 不飽和カルボン酸製造するのに必要とされる 化学量論量のオレフィン及び 酸素と共に実施される特許請求の範囲第 21項に記 酸の方法。

30. バラジウム 金属のための支持体が成素又はアルミナである特許 勝求の範囲第21項に記載の方法。
31. 酸化が少なくとも約 25 ℃で行なわれる特許
勝求の範囲第21項に記載の方法。

32. 表面活性削減が第2級アルコールの C14 ~
 C17 アルキルサル フォネートのアルカリ金属塩、及び第2級プチル アルコールとの混合物からなる特許球の範囲 郷 21項に記載の方法。

33. 表面括性削系 がドデシル酸酸ナトリウム及びn・又は t・プチルアルコールからなる特許請求の範囲第21項に 記憶の方法。

34. 液体媒体中の表面活性剤及び共表面括性剤の量が約 0.1~1.5 容量%である特許観求の範囲第

21項に記載の方法。

36. 触媒が本質的に酸素の非存在下で活性化される特許請求の範囲第35項に記載の方法。

37. 触線が上記オレフィンとの連続的な接触によって活性化状態に保たれる特許請求の範囲第35項に記載の方法。

3B. 触媒が上記オレフィンの約 1~100 気圧の圧

力下に上記オレフィンで活性化される特許請求の 範囲第35項に記載の方法。

39. 触媒が上記オレフィンで約 60 ℃~150 ℃の 温度で少なくとも約 10 ~120 分間活性化される 特許欝求の範囲第 35項に記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はα、β - 不飽和カルボン酸を生成する
ためのオレフィンの酸化方法に関する。より詳し
くは本発明は新規なオレフィン活性化バラジウム
触媒及び表面活性剤及び共衰面活性剤(コサーフ
ァクタント)の組み合わせからなる表面活性剤系
の存在下にプロビレンをアクリル酸に酸化する改
良方法に関する。同様にイソプチレン及びプテン
- 1 が夫々メタクリル酸及びクロトン酸に酸化で
きる。

(関連出新)

本願は以下の同日出願の発明と関連している。 ライオン等の「触媒によるオレフィンのα, β - 不飽和カルボン酸への酸化」及びライオンの 「オレフィンの α , β - 不飽和カルボン酸への酸化に於ける増加した選択性」。

又此に記載の触媒系が他の酸化方法で用いられている以下のものにの関連している。

ライオン等による「プロピレンの酢酸アリルへの触媒による酸化」及び「プテンを線形アセテート類に酸化する方法」

(従来の技術と発明が解決しようとする問題点)カーボンブラック上に支持されたパラジのかの庭園を開いる1段階に於けるプロピレンのアクリル酸への酸化は、米国特許3624147に記載されたいる。しかしながらこの方法は変換されたプロピレンの量に基づき60%又はそれ以下の収量を特別とし、運転温度は一般に90℃を越え、そして設けて行なわれる。しかも実質的な量のCO2が望まれない副生物として報告され、また低い反応速度が報告されている。

同様の方法が、 J. Catal. 173 (1972)にシーマン等によって報告されており、ここでバラジウム
プラック及びバラジウム活性化未炭がプロビレン

をアクリル酸 に変換する。 使用されていた。 しかしバラジウ ム金属を基にして化学難論的非触媒変換のみが数 示されており、従って上記米国特許よりも更に効 果の少ない方法を与えている。

更に例えば 水栗、低級アルコール類、ヒドラジ ン、又は種々でのオレフィンなどの還元剤を用いる、 例えばパラジ ウム塩の還元による支持されたパラ ジウム金属胺 媒の慣用の調製方法が幾つかの特件 に記載されて いる。 例えば米国特许 3275680 (Holzrichter)又は4435598 (Hinnenkamp)を参照。 これらは水松 又はヒドラジンでパラジウム塩を退 元することを 教えている。 米国特許 4016200 (Onoda) は同 様にパラジウム化合物がホルマリン、 ヒドラジン、 水素、メタノール、又はエチレン、 プロピレン、 プテンなどのオレフィンを還元剤と して用いてバ ラジウム化合物をパラジウム金属に 関様に、 遺元出来るこ とを教えている。 3970713(Scharfe) はこれもまた水素、ア ルコール、オ レフィンなどを選元剤として用いて パラジウム 及.び他の金属塩を金属触媒に還元する

ことを教えている。しかしながらこれらの引用例 の何れも独特の時間及び温度条件の基でオレフィ ンにより高度に活性化されたパラジウム金属種の 関製を教示しておらず、またこれらの触媒がこれ まで可能であったよりもより追和な運転条件下で オレフィンをα、β不飽和酸に酸化するための方 法に驚くほど効果的であることを教えていない。 最後に F.R. Hartley「ザケミストリーオプブラチ ナアンドパラジウム』ウイリーアンドサンズ380・ 390 頁及び412-417 頁(1973)はパラジウムクロラ イドとのエチレンの錯体の形成を開示しておりパ ラジウム42 金属触媒を与えている。しかしながら 以下に記載されるようにエチレン又はクロライド の使用及びパラジウム*2 金属触媒の形成はここに 特許疑求された望まれる生成物の形成の目的の為 には本発明の触媒を設活性化することが分かった。

上に述べた本明細書と同時出願の、そのぜんぶを眷照によりここに取り入れる米国特許出願(ドケットNo.83-046 CIP-1)は少なくとも約50℃で少

なくとも約10分間 Ca ~ Ca オレフィン好ましく はプロピレン で活性化することに 男 製 された 支持されたバ ラジウム触媒を使用する 温和 ロ な な 保 中で変 気 と は 酸 な レ レ で を 直接 で ク リ ル 酸 に 少 な く と も 約 25 ℃ の 退 酸 に で で な 後 処 理 さ れ た 触 媒 の 存在 下 に 続 け ら れ に 固 の 先 行 技 術 と 対 脛 的 に 高 い 速 度 及 び 遇 択性で 回収される。

(問題を解決する手段)

本発明の目 的はこのように上記のある種の表面 活性剤系を使 用する前記オレフィン酸化方法の改 良を更に提供 するものである。

本発明の目 的は更に同様な方法でイソブチレンをメタクリル 敵及びブテンー 1 をクロトン酸に酸化することで ある。

本発明に従ってα、βー不飽和カルボン酸例えばアクリル 酸 を形成するプロピレンなどのオレフィンの選択性 が、以下に一緒に複続中の出願(Doc et No.83-046 CIP-1) に記載される炭素又はアル

上に記載したように本発明はある種のオレフィン類、主としてプロピレンをそれらの対応する酸へ、予備処理された支持されたパラジウム触媒の存在下に於いて酸化する新規な方法を更に改良することに関するものであるが、上記改良は酸化を、空気又は酸素で水性媒体中で組み合わされた表面

特周昭60-139643(5)

活性剤/共表面活 性剤、例えばn-又はt-ブチルア ルコールと組み合 わ せたドデシル破骸ナトリウム の存在下で実施す る ことからなる。

本方法の一つの 好ましい具体例に於いて、 反応 速度を増加させそ して同時に反応器容量を減少さ せるために反応を 被体反応媒体が固定触媒床を下 方に通過させられアクリル酸生成物が底から回収される観流床反応器中で反応を実施するのが有利であることが分かった。別の方法としては酸化反応はガス及び溶媒を循環しつつ、エピュレーティング床触媒を使用して実施することが出来る。

ジウムの還元に終く先行技術の還元された触媒を取り扱い使用する 通常の過程に対かて、大気気に対する露出のおかげで、パラジウム要面積の表する 別合が酸化するよう に出発物質 ジウム 触媒 ない このはこの空気 に 艶 蝶 技術に 於い て 当 な ま り は め られているよう に 触 似 自 身 の 表 電 に 見 い た されている任意の パラジウムの種を意味する。)

又出版人はいか なる特定の理論によって縛られることを意図しないが、この部分的に酸化された上記のパラジウム 表面が出願人の発明に従ってブロビレンと接触されるときこれはまず 0価を有する高度に活性のパラジウム金属位置にまず変換され、そして次にプロビレンが本発明の活性化された触媒である新規 な姿面活性棒を形成するのはこれらの位優と共に行なわれるのである。

市販の還元されたパラジウムが例えば空気に対する通常の取り扱い及び露出の基で再酸化されるという証拠として 本発明の新規活性化触媒に於い

て、例えば簡素的に還元されたバラジウム金属触媒で出発し、以下に記す酸素のない条件でで触媒を活性化するのに使われる2部のプロピレンが1部のアセトン及び1部の活性触媒様を生じる。

上に定義された炭素又はアルミナ支持パラジウ ム金属触媒をプロピレン又は類似のオレフィン類 により本発明で使用される活性化された酸化触媒 を顕製する場合に於いて、この活性化処理が少な くとも約 60 で、150 でまでの温度、好ましくは 約 65 ~95℃の温度で、少なくとも約 10 分~約 120分、好ましくは少なくとも約 30 ~60分、以 下に記載される敵要のない条件下で実施されるこ とが必須である。これは一般に少なくとも約1気 圧、約100 気圧迄のプロピレンの圧力下に於いて 実施されるが約 2・20 気圧が好ましい。これらの 触媒がこのように活性化された炭素上バラジウム である時にこれはプロピレンを酸化する目的で約 80 で以下でそうでないならはずっと反応性の低 いものであるのにここでは約 25 ℃又はそれ以上 の温度で驚くほど活性である。前に述べたように

特問昭60-139643 (6)

アクリル酸に 対する選択性はこの処理によって ではど出願人 の 定義する表面活性剤系の使用によって 更に強め られる。 従って 「活性化された に ジウム 金属触 嬢」 という用語は本発明の目的に に かのがラジウム 触媒よりもより 速くかつより 低い 温度で、 プロ ビレンをアクリル酸に酸化する ことが出来る触媒 を 意味する。

上に述べた 触媒の調製の間には触媒から最大の活性を導き出すためには、活性化が酸素の実質的な非存在下に 於いて、そして好ましくが必要でもない条件下に実施される程度の小量の改善を生じなるの はなるけれる 段間 の 完全な 利 が 出来るけれる 最終の 完全な 利 が いる と と も 商 葉 的 に 可能な 水準内に 於 を と り は な 水準内に 於 な を と り は な 水 準 内 に 於 で 活性化 することに よって 専 き 出される。

これらの酸 繋のない条件は原知の方法、例えば

股気水、又は溶媒及び純粋なオレフィンガスを触媒の活性化の間に使用することによって達成される。 設気は液体を真空下でそれが誘腰するまでおくか又は菌むオレフィンを酸素が最早置き換えられなくなるまで液体に混立たせて通すことによって容易に達成される。 純粋なオレフィンは商業的に種々の等級で得られ例えば化学的に純粋な等級、又は蛋合体等級などで得られ、役者の2つは約99.7% を終えるそれらの高い純度のために好ましい(後者二つは例えばHatheson、Division of Searle Hedical Products、と Sun Co.から夫々入手可能である)。

一旦出願人の触媒が形成されれば、少なくとも 便かに過剰のオレフィンがいかなる脱活性化も防 で為に、そして讃ましくは酸化段階の間に反応器 の酸素がオレフィンをアクリル酸に酸化する化学 量論量よりも多くない量で保持されることが好ま しい。本発明の触線を割裂するにあたって触線を 毎するか又は変化させるかもしれないこれらの金 属又は金属塩の存在が避けられるべきであること

本発明の触媒は酸素のない大気中に保たれるのであれば、別々に調製されそして活性状態に保たれることが出来るが、より好都合には本発明はブロビレン酸化に使用されるのと同じ反応器中で調製が実施されることがよい。これは例えば市販されている活性 炭上の微鋭砕されたパラジウムを密封された反応器中の水性媒体中に加え系をプロビ

レンガスでフラッシュし、混合物をプロピレン圧 力下で次に触媒調製に望まれる温度に達するまで 加熱しこの時間に再度酸素の非存在下でそして望ましくはややオレフィンの過剰の存在下で混合物 をその温度で少なくとも30分間損はんすること によって都合よく違成できる。

触媒の問題の後プロピレンはプロピレンと散業の混合物で置き換えられるが、好ましくは酸素は触媒の脱活性化を避けるためにほぼ化学最高で存在していないなら表面活性削系を定体体に加える。酸化反応が約1~10気圧の圧力で実施される。医力は望むプロピレン変換率がほかないの場合はプロピレンの登はその比率に合わせて個型されなければならない。

触媒の活性化剤は好ましくはプロビレンであるがもじ望まれるならばアリル水素及び 3~6 図の供素原子を含有している他の軽オレフィン類、好ましくば酸化されるオレフィンに対応するものを

代わりに使用する ことが出来る。最も好ましくは プロピレンの他に はプテンー 1、 プテンプ 2、 又 はイソプチレンで ある。

オレフィン活性 化触媒はその活性を、少なするに も小量の受け入れられるオレフィンが存在を通り の恐時間その活性を保つ。従って、水溶液を通過で でプロピレン/酸 案又は空気反応混合物を常には き数らすことによって反応を行なうことが有利に あることが分かった。この方法によってブロレ のは過剰に保たれ、触媒は及び他の上記の利点を 保つ。

酸化をバッチ式で実能するときは、反応媒体に対する触媒の比率は望ましくは反応体リットル当たりパラジウムの約 0.05 ~約 5.0グラム原子、好ましくは約 0.1~ 1.0 グラム原子の範囲である。例えば固定床反応器を使用する連続的な方法に於いては、反応は反応体の容量及び触媒との接触時間を高収率及びここに記載した選択性を達成する一般に知られた方法で変化させることによっ

て、効果的に実能できる。

好ましい表面活性剤系はドデシル値酸ナトリウムとn-又は1-プチルアルコール等の脂肪胺アルコール共表面活性剤との組合せであるが、例えば第2級アルコールのC 14~C 17アルキルスルフォネートのナトリウム塩などの他の表面活性剤(例え

ばアメリカンヘキストから入手可能な"HOSTAPUR" SAS-30N, SAS-60、又はSAS-93)を適当な脂肪族アルコールと共に その代わりに使用できる。使用できる他のアルコール共表面活性剤はイソブロビルアルコール、及び第2級プチルアルコールを含む。

以下の表からそれより上で減少された選択性が 観測される最適の表面活性剤量があることが分かる。従って2%のドデシル酸酸ナトリウムと2%のア ルコールが使用されるとき選択性は約70% にある。 従って表面活性剤及び共表面活性剤の好ましい量 は水性媒体の重量に基づいて夫々につき約 0.1~ 1.5%の範囲、そして最も好ましくは各々について 0.4~1.2%である。

次の実施例は本発明を説明するものである。 実能例1~10

次の実施例 1 ~ 10に於いて幾つかの反応が次の 一般手順によって行なわれた。

炭素(インゲルハードインダストリーズ)上の 1 gの 10%パラジウム金属を85 ml のフィッシャー ボーターエロゾルチューブに加えた。次に30 el の関気じた蒸留水を加えフィッシャーボーターチューブを圧力マニュホルドにとりつけた。製電活性剤の表に示した量を次に加えた。

混合物を純粋なプロビレンガス(研究純度等級) で50 psiに於いて3回フラッシュした。次に提は んしながらこの純粋なプロピレンの50 psi下に於 いて望まれる活性化温度に達するまで混合物を加 熟し、そこで少なくとも約10分間提はんした。段 はんした混合物を次に望まれる反応温度にし、ブ ロビレンを60% 02 / 40% 純度 C3 lis の組成を 有するガス混合物で全圧100 psig迄避き換えた。 殆どの場合に反応は即座に進行し圧力が落ちた。 全圧が 80 psigに進した時 02 / C3 Hu ガス混 合物を全圧を100 psigにするために入れた。これ を実験の過程に於いて必要がある度に繰り返した。 割定した反応時間の後混合物を冷却しガスをとら え分析しそして混合物をろ過した。触媒は有機及 び水性の溶液の両方で洗って表面に保たれた少量 のアクリル酸を除いた。ろ彼を標準のガスクロマ

特開昭60-139643 (8)

トグラフィーで 分析して生成物組成を決定した。 結果は反応条件 のある種の変化とともに下の表 1 に示される。こ れらの結果から表面活性解系の係 加がプロビレン 活性化支持されたバラジウム 触媒 上での酸化に於 けるアクリル酸収率を高めること が分かる。

						-				
				12 1	本相のG(C 分析	đ			
実 能	表面话	時間	全 圧	アクリル酸	アクリカ酸	計酸	7617		CO₂ Œ	
例	性劑系	分 .	ps i g	mmole	% .	%	%	%	mole	%
1	なし				79.4					
2	0.5%505	194	61	5.34	87.9	3.8	4 . 5	4.0	0.71	3.57
	0.5%n-B	A	3. 1							
3	なし゛	390	115	7.74	84.9	7.8	4.3	3.1	1.16	6.80
4	0.5%505	436	108	8.00	88.8	5.5	2 . 4	3.3	1 - 4 4	8.04
	0.5%n-B		•							·
5	0.5%505	436	79	5.63	88.0	5.9	2.7	3.3	1.11	5.84
	0.5%t-B	A						*	$\mathcal{I} = \mathcal{I}_{\mathcal{I}}$	
6	0.5%505	335	59	4.48	87.7	4.9	5.0	2.5	0.99	5.00
7	1 % 5 D S	236	. 42	3.18	86.0	3.7	5.4	4.9	0 - 54	3.93
	1 % n - BA									
	1 % 5 0 5	236	··· 35	2.13	93.5	tr	4.9	1.6	0.34	2.13
	1 % t - B A		. :.		•					
9	2 X S D S	287	. 62	3.99	72.0	2.1	5.8	20.1	0.8.5	4.74
	2 % t - BA									
10	2 % S D S	287	5 6	4.26	68.5	1.9	2.8	26.8	0.71	3.58
	2% n - B A						•			

- a) SDS --- ドテシル鉄酸ナトリウム
-) 全反応時間に於ける全圧力減少
- c) BA - アチルアルコール
- d) 括性化及び反応時間=65°C

实施例门

反応を実施例 B の手類に従って行なうが但し反応前に触媒を少なくとも30分間 85℃で活性化したときに標準化された gipc分析により 94% 収率よりも大きい収率で アクリル酸が得られた。

实施例12

反応を実施例 B の手切に従って行なうが但して ロビレンをイソ プチレンに置き換えて良好な収事 でメタクリル酸 が、同様の量のメタクロレインと 共に得られた。

実施例13

反応を実施例 B の手順に従って行なうが但しプロピレンをプテンー 1 に置き換えて良好な収率でクロトン酸が得 られた。

出願人 サンテック インコーボレーテッド 代理人 弁理士 佐々井弥太郎 (他1名)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:					
W BLACK BORDERS					
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES					
FADED TEXT OR DRAWING					
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING					
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES					
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS					
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS					
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT					
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY					
OTHER:					

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.